(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許番号

# 第2619866号

(45)発行日 平成9年(1997)6月11日

(24)登錄日 平成9年(1997)3月11日

(51) Int.CL*	織別記号	庁内整理番号	ΡI	技術表示當所
C 1 2 Q	1/68	7823 - 4B	C12Q 1/68	A
C12N 1	15/00		G01N 33/50	P
G01N 3	3/50	9282-41B	C12N 15/00	Z

#### 発明の数4(全 24 頁)

(21)出蘇番号	特職略62-3985	(73)特許推者	999988899
			アモコ・コーポレーション
(22)出題日	昭和62年(1987) 1月10日		アメリカ合衆国イリノイ州60601. シカ
			ゴ市イースト・ランドルフ・ドライブ
(65)公損番号	特問昭62-244399		200
(43)公開日	昭和62年(1987)10月24日	(72)発明者	<b>ラリー・エドワード・モリソン</b>
(31)優先権主張譽号	817841		アメリカ合衆国イリノイ州60532, ライ
(32)優先日	1986年1月10日	;	スル, スペンサー <i>4</i> 913
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(74)代理人	井理士 協議 恭三 (外4名)
		春香官	村上 騎見高

#### (54) 【発明の名称】 競合的均質検定法

### (57)【特許請求の範囲】

【請求項1】標的ポリヌクレオチドについて試料を検定 する方法であって、

(a) 試料と試薬を結合条件下で接触させ、

ことで上記試薬は第1ポリヌクレオチドプローブおよび 第2ポリヌクレオチドプローブを含み、上記第1および 第2ポリヌクレオチドプローブはそれらが互いに結合す る第1の位置をとることができ且つ上記プローブの少な くとも1つは上記プローブ鎖が上記標的ポリヌクレオチ ドと結合する第2の位置をとることができ、上記第1プ(16)【請求項4】上記標識成分はそれぞれ上記プローブの末 ロープおよび第2プローブはこれらのプローブの一方と 会合した第1標識成分を含みおよび他方のプローブと会 合した第2標識成分を含み、上記第1および第2標識成 分は上記算!および第2プローブが互いに結合するとき 相互作用して上記2つの位置の一方にあるプローブに特

欲的な検出しうる信号を発することができる;および (b) 上記試料中の標的の存在と関連がある信号の存在 について上記試料を監視する;

## の各工程を含む方法。

【請求項2】第1標識成分は上記プローブの一方の31 末端に存在し、第2標識成分は他方のプローブの5′末 端に存在する。特許請求の範囲第1項記載の方法。

【語求項3】各プローブは複数の標識成分を有する、特 許請求の範囲第1項記載の方法。

端に存在する。特許請求の範囲第3項記載の方法。

【請求項5】第1標識成分は上記プローブの一方の31 末端に存在し、第2標識成分は他方のプローブの5、末 端に存在する。特許請求の範囲第3項記載の方法。

【請求項6】第1標識成分は核酸のアミノアルキル誘導

3 体により上記プローブと会合している。特許請求の範囲 第2項記載の方法。

【請求項7】上記誘導体はアデニンのアミノアルキル誘導体を含む、特許請求の範囲第6項記載の方法。

【語求項8】上記諾獎体はアデニンのアミノヘキシル議 導体を含む、特許請求の範囲第6項記載の方法。

【請求項9】上記誘導体は8-(6-アミノヘキシル) -アミノアデノシン-5′-モノホスフェートを含む、 特許請求の範囲第6項記載の方法。

【請求項 1 0 】 3′末端にある上記標識成分は核酸の質 10 光性誘導体である、特許請求の範圍第5項記載の方法。

【請求項11】標識成分は1-M-エテノアデノシン-51-モノホスフェートの誘導体を含む、特許請求の範囲第10項記載の方法。

【請求項12】標的ポリヌクレオチドについて試料を検定するための試薬を含むキットであって、

上記試業は第1ポリヌクレオチドプロープおよび第2ポリヌクレオチドプロープを含み、上記第1および第2プロープはそれらが互いに結合する第1の位置をとることができ且つ上記プローブの少なくとも1つは上記プロー 20づ鎖が上記標的と結合する第2の位置をとることができ、上記第1プローブおよび第2プローブはこれらのプローブの一方と会合した第1標識成分および他方のプローブと会合した第2標識成分を含み、上記第1および第

ローブの一方と会合した第1標談成分および他方のプローブと会合した第2標談成分を含み、上記第1および第2標談成分は上記第1および第2ブローブが互いに結合するとき相互作用して、上記2つの位置の一方にあるプローブに特徴的な検出しろる信号を発することができることを特徴とするキット。

【請求項13】第1標識成分は上記プローブの一方の 31 末端に存在し、第2標識成分は他方のプローブの 51 末端に存在する、特許請求の範囲第12項記載のキット。

【請求項 1 4 】 各プローブは複数の標識成分を有する、 特許請求の範囲第13項記載のキット。

【請求項15】上記標識成分はそれぞれ上記プローブの 末端に存在する。特許請求の範囲第14項記載のキット。 【請求項16】第1標識成分は3、末端に存在し、第2 標識成分は5、末端に存在する、特許請求の範囲第14項 記載のキット。

【語求項17】試料中のポリヌクレオチド標的について 40 敏合的均質検定を行うための装置であって、

試薬および試料を収容するのに適した容器手段。ここで 上記試薬は第1プローブおよび第2プローブを含み、上 記第1および第2プローブは第1プローブが第2プロー ブと結合する第1の位置およびこれらのプローブの少な くとも1つが上記標的と結合する第2の位置をとること ができ、上記プローブは一方のプローブと会合した少な くとも1つの懐識成分および他方のブローブと会合した 第2 標識成分を有し、上記第1および第2 標識成分は上 記プローブが上記第1の位置にあるとき相互作用して、 上記標識成分の一方の励起の際に上記位置の一方に特徴 的な検出しうる信号を発することができる:

上記標識成分の一方を励起する手段; および 上記信号を検出する手段;

を含む装置。

【請求項18】標識成分は蛍光団であり、標識成分の一方を励起する手段が光源を含む、特許請求の範囲第17項記載の整備。

【請求項19】少なくとも1つの標識成分が化学発光剤であり、標識成分の一方を励起する手段が上記容器に化学発光補助因子を導入する手段を含む、特許請求の範囲第17項記載の装置。

【語求項20】検出手段が光検出器を含む、特許請求の 範囲第17項記載の装置。

【請求項21】標的ポリヌクレオチドについて試料を検定するためのキットであって、ポリヌクレオチドブローブの少なくとも一方の末端を介して結合している標識成分を育する少なくとも1つのポリヌクレオチドブローブを含み、標識成分は、ポリヌクレオチドフローブと相補的なポリヌクレオチドセグメントの末端に結合した第2標識成分と相互作用することができることを特徴とするキット。

【請求項22】ポリヌクレオチドプローブが、ポリヌクレオチドプローブの3′末端および5′末端のそれぞれに結合した標識成分を有する、請求項21記載のキット。 【請求項23】 標識成分が第1 および第2の質光団を含む、請求項21記載のキット。

【発明の詳細な説明】

産業上の利用分野

本発明は標的分子の検出および定量分析において有用な方法、試薬、組成物、キットおよび器具に関する。特に本発明はデオキシリボ核酸(DNA)またはリボ核酸(RNA)のハイブリダイゼーション検定を行うための方法、試薬、組成物およびキットに関する。

從来技術

本発明は係属中の米国特許出願第738560号(1985年5 月28日付)および同第284469号(1981年7月21日付)の 一部継続出願であり、これらはここに参照により引用さ れる

40 次の定義は本発明の理解を促すために与えられる。本明細書で用いる"生物学的結合対"という用語は、相互報和性または結合能を示す分子対を意味する。"リガンド"という用語は、本明細書において、生物学的結合対の一方の分子を意味し、そして"抗リガンド"または"受容体"は生物学的結合対の他方の分子を意味するだろう。例えば、限定するものでないが、本発明の実施療機は生物学的結合対が2つの相信的なポリ核酸額を含む核酸ハイブリダイゼーション検定に応用される。これらの核酸額の一方がリガンドと呼ばれ、他方が抗リガンド50と呼ばれる。しかしながら、生物学的結合対は2,300名

を挙げるならば、抗原および抗体、薬物および薬物受容 部位、ならびに酵素および酵素基質を含む。

"プローブ"という用語は標的リガンドと選択的に結合できる既知性状のリガンドを意味する。核酸に適用するとき、「プローブ」は標的核酸鎖に相続的な塩基配列を有する核酸鎖を意味する。

"徳瀛"という用語は例えば放射性同位体;酵素;発光剤または沈殿剤;および色素を含む検出可能な分子成分を意味する。"剤"という用語は検出可能な応答へ導く反応に関与する全ての分子成分を含めた広い意味で使用される。"補助因子"という用語はその剤との反応に関与する全ての分子成分を含めた広い意味で使用される。

適任情報は生細胞中に存在する糸状のDNA分子に蓄えられている。in vnwにおいてDNA分子は二重らせんであり、二重らせんの各鎖はスクレオチド鎖である。各スクレオチドは4種類の塩基:アデニン(A)、グアニン(G)、チミン(T)およびシトシン(C)の一つによって特徴づけられる。塩量は官能基の向きにより一定の塩差対が互いに引きつけ合つて水素結合により結合する 20という意味で相補的である。一方のDNA鎖のアデニンは他方の相補鎖のチミンと対合する。RNAでは、チミン塩基がウラシル(U)で置き換えられ、ウラシルは相補鎖中のアデニンと対合する。

生物の遺伝暗号は塩基対配列のDNA鎖により伝達される。DNAは共有結合されたデオキシリボヌクレオチド鎖から成り、RNAは共有結合されたリボヌクレオチド鎖から成る。それぞれの核酸は1つのヌクレオチドの鎧の5′ーヒドロキシル基と隣接ヌクレオチドの鎧の3′ーヒドロキシル基との間のホスホジェステル結合によつて結合される。自然界に存在するDNAまたはRNAの各線状鎖は、遊離5′ーヒドロキシル基をもつ末端と遊館3′ーヒドロキシル基をもつ末端と遊館3′ーヒドロキシル基をもつ末端とで有する。ボリヌクレオチドの各末端はそれぞれの遊館ヒドロキシル基に関連づけてしばしば5′末端または3′末端と呼ばれている。自然界に存在するボリヌクレオチドはその5′末端にホスフェート基をもち得る。DNAおよびRNAの相続鎖は、一方の鎖の3′末端が他方の鎖の5′末端と結合する逆平行複合体を形成する。

核酸ハイブリダイゼーション検定は2本の核酸鎖がそれらの相錯鎖域で対合する傾向に基づいている。現在、核酸ハイブリダイゼーション検定は主に完全なDNA分子中の。または核酸浸合物中の、または核酸フラグメント混合物中の、特異なDNAもしくはRNA塩差配列あるいは特定過任子を検出して同定するために使用されている。

組織または培養物試料から抽出された全DMまたはRMA 中の特異なDMまたはRM配列もしくは特定遺伝子の同定 は、生理学的または病理学的症状の存在を示すかも知れ ない。特に、ヒトまたは動物組織から抽出された全DMA またはRNA中の特異なDNAまたはRNA配列もしくは特定過 伝子の同定は銀状赤血球貧血、組織適合性、癌および前 癌状態、または細菌やウイルス感染などの症状もしくは 遺伝病の存在を示唆する。細菌培養物から抽出された全 CNAまたはRNA中の特異なDNAまたはRNA配列もしくは特定 遺伝子の同定は抗生物質耐性、毒物、ウイルスまたはプ ラスミドに関連した状態の存在を示し、また細菌型の同 定を可能にする。

従つて、核酸ハイブリダイゼーション検定は病気の診断および検出において大きな可能性を有している。さらに、その可能性は植物の病因や毒物産生菌を検出するために核酸ハイブリダイゼーション検定を使用する農業や食品加工の分野にも存在する。

最も広く使用されているポリヌクレオチドハイブリダ イゼーション検定法の1つは、サザンブロットフィルタ ーハイブリダイゼーション活または単にサザン法として 知られているものである (Southern, E., J. Mol. Brol., 9 8,503,1975を参照)。サザン法は標的DNAまたはRNA配列 を同定するために用いられる。この方法は一般に対象と なる標的配列を保有する可能性がある生物から単能した RNAまたはDNA試料を制限エンドヌクレアーゼで消化し て、DNAフラグメントを形成することによつて実施され る。その後、DNAフラグメント試料はアガロースやポリ アクリルアミドのようなゲルで電気泳動を行い、フラグ メント試料を鎖長により分類する。各フラグメント群は 標的配列の存在について試験される。DNAをニトロセル ロースシートへ移行させるためにゲル内部で変性する。 DNAフラグメント試料を含むゲルはニトロセルロースフ イルターシートまたはジアゾ化紙(これにDNAフラグメ ントが移行して結合または固定される)と接触させる。 次いで、DNAフラグメント試料を含むニトロセルロース シートを約85°Cに加熱してDNAを固定する。その後ニト ロセルロースシートを変性した(一本鎖の)放射性標識 DNAプローブを含む溶液で処理する。放射性標識プロー ブは標的配列に相続的な塩基配列と検出可能な放射性成 分を有するCNA鎖を含む。

プローブとDNAフラグメントとのハイブリダイゼーションを行わせる。ハイブリダイゼーション工程の間に固定化DNA試料と標識DNAプローブとを結合させて、再び二本鎖構造を形成させる。

ハイブリダイゼーション法はきわめて特異的である。 標識プローブはもしも2つのDNA経が実質的に相続的な 塩基対機構を共有しないならばDNA試料と結合しないで あろう。ハイブリダイゼーションは所定の条件に応じて 3~48時間を要する。

続いてハイブリダイズしなかつたブローブを洗い落とす。次に、ニトロセルロースシートをX線フィルムのシート上にのせて感光させる。X線フィルムは感光面を現像して、DNAフローブとハイブリダイズしたDNAフラグメント(従つて対象とする塩差対配列を含む)を同定す

核酸ハイブリダイゼーション検定の使用は、X線フィ ルム上にバンドを視覚化するための長い感光時間によつ て幾分か妨げられている。一般的なサザン法は感光のた めに1~7日間を要する。さらに、この技法の多くは標 識剤として放射性同位体を必要とする。放射性標識剤を 使用するには特別の実験手段とライセンスが必要であ

7

放射線標識を使用する検定法に関係した上記の諸問題 は、発光分子のような非放射性標識を使用する免疫検定 法の開発へと導いた。一般的にはスミス (Smith) ちのA nn.Clan.Biochem.18:253-74 (1981) を参照されたい。 発光標識は外部エネルギー態によつて励起された際に光 を発し、励起エネルギー源の種類に応じて、例えば高エ ネルギー粒子からエネルギーを誘発する放射性発光標 識: 化学反応からエネルギーを得る化学発光標識: 励起 エネルギーが生物学的系に供給される生物発光標識:お よび赤外線、可視光線または紫外線の電磁線(光子、フ オトン)の単位によつて励起される光ルミネツセンスま たは螢光標識:に分類される。上記文献の255頁を参照 されたい。

非放射性エネルギー源によつて励起される標識を使用 する発光検定法は、放射性標識を使用する検定法に伴う 健康上の危険性やライセンスの問題を回避することがで きる。さらに、発光標識の使用は、標識プローブが検定 試薬と結合したときに結合しなかつたときとは異なる発 光特性を示し、その結果結合した標識プローブと結合し なかつた標識プローブとを分離する必要がないという点 で「均質な」検定法の関発を可能にする。沈殿、酵素、 発光標識成分を使用する非放射性核酸型検定は信頼でき るとみなすに足る感度または特異性を与えていない。

発光検定法では、生物学的試料中のタンパク質や他の 分子の存在が励起光線の散乱( "レイリー散乱") を引 き起こし、その結果励起光線の波長の約50m以内の波長 で光を発する発光標識との干渉が生じる。内因性の化台 物はまた散乱分子に特徴的な比較的長い波長で励起光線 を散乱させ( "ラマン散乱" )、また発光標識の発光ス ペクトル中の光線を吸収し、その結果発光プローブの消 光をもたらす。

不均質な発光検定法の感度を改善する試みはいわゆる "時間分解(time resolved)" 検定法の開発へと導い た。ソニ (Son) ちの<u>Clin.Chem.29/1</u>,65-68 (1983) ; 米国特許第4176007号を参照されたい。時間分解検定法 は一般に試料中に存在する物質の自然螢光の発光寿命! ~20nsecとは著しく異なる(通常はより長い)発光寿命 をもつ発光標識を使用することを含む、検定の結合工程 を行い、分離された結合標識物質または非結合標識物質 をキセノン放電管または他のパルス化エネルギー源から 発生する一連のエネルギーバルスにより励起する。各バ ルスから生じる徳嶽の発光は、試料中のパツクグラウン 50 射性徳識技術を使用せずにポリヌクレオチド試料を検定

ド物質の自然盤光の寿命よりも長い時間で測定する。こ うしてバックグラウント散乱および短命の試料螢光から の干渉が測定発光から排除される。

プローブまたは試料DNAの分離や固定化を必要とする この技法は非放射性検定の操作を煩雑にしている。発光 標識成分の発光は固体支持体によつて低下される。支持 物質はバンクグラウンド螢光源であり得、また発生光線 を反射もしくは散乱させて検定を妨害する。 ハイブリダ イゼーション工程に要する時間は、相補的DNA鎖が相補 的対合関係にあるDNA鎖対の一方の固定化により完全に 遊離状態でない場合に増大する。標識プローブの固体支 持体への非特異的結合も検定の精度を低下させる。 発明の要約

本発明の目的は、対象とする標的ポリヌクレオチド鎖 の検定を行うための方法、試薬、組成物、キットおよび 器具を提供することである。その他の目的は以後に示す であろう。

要約すると、本発明の実施療様は生物学的結合対の機 成員である標的分子について試料を検定する方法を包含 する。本方法は試料とプローブ(プローブリガンドおよ びプローブ抗リガンドを含む〉含有試薬とを結合条件下 で接触させることを含む。プローブリガンドおよびプロ ープ抗リガンドは互いに対して第1の結合位置をとるこ とができ、プローブ機成員の少なくとも一方は標的分子 に対して第2の結合位置をとることができる。 ブローブ 模成員はプローブリガンド上に位置する第1標識成分お よびプローブ抗リガンド上に位置する第2標識成分を含 む。第1および第2標識成分はプローブリガンドおよび 抗リガンドが第1結合位置で存在するとき相互作用し て、2つの位置の一方にある試薬リガンドおよび抗リガ ンドに特徴的な検出しうる信号を発することができる。 試辞は標的分子の存在と関連した信号の存在について監

本発明の実施態振はさらに標的ポリヌクレオチド鎖に ついて試料を検定する方法を包含する。本方法は試料と 試薬(第1ポリヌクレオチドプローブおよび第2ポリヌ クレオチドプローブを含む)とを結合条件下で接触させ ることを含む。第1および第2プローブはプローブ同士 が互いに結合する位置をとることができ、プローブの少 なくとも一方はそのプローブが標的ポリヌクレオチド鎖 と結合する第2位置をとることができる。第1および第 2プローブは一方のプローブに位置する第1標識成分お よび他方のプローブに位置する第2標識成分を含む。第 1および第2標識成分は第1および第2プローブが互い に結合したとき相互作用して、2つの位置の一方にある 試薬鎖に特徴的な検出しうる信号を発することができ る。試薬と接触させた試料は、試料中に標的ポリヌクレ オチド鎖が存在することと関連する信号の存在について 監視する。本方法は固定化工程を必要とせずに、また放

することができる。

好ましくは、少なくとも1つの標識成分は一方のプローブの3、末端に存在し、そして第2 標識成分は他方のプローブの5、末端に存在する。各プローブに対して複数の標識成分を使用することができ、好ましくは2つの標識成分(各末端に1つずつ)を使用する。例えば、第1標識成分は3、位置で第1プローブと結合し、第2標識成分は5、位置で結合する。類似の標識成分の構成(すなわち3、位置に第1標識成分および5、位置に第2標識成分)をもつ第2プローブは、相対するプローブの第1および第2標識成分がきわめて接近して相互作用することができるように、第1プローブとハイブリダイズするであろう。

本発明方法の実施感標は、増幅手段中に標的配列と実質的に同一の塩基配列を有するポリヌクレオチドセグメントをスプライシングして、試薬ポリヌクレオチドセグメントの多数のコピーを形成させることによる追加のプローブ作製工程を含む。好適には、増幅手段は細菌中に組み込んだときに増殖する高いコピー数のプラスミドまたはファージである。標的配列と真質的に同一の塩基配 20列を有するポリヌクレオチドセグメントは細胞成分、および望ましくない細菌、プラスミドまたはファージ[NAから単離し、制限消化してセグメントとなす。その後、セグメントは標識成分を付加してプローブを作製するために利用される。

さらに、各プラスミドまたはファージ誘導セクションは制限酵素で消化して、標識成分を一まとめにして結合できる多数のサブセクションとする。各サブセクションは標的鎖の代表的部分とハイブリダイズすることができるであろう。プラスミドまたはファージ源由来の多数の 30試薬プローブはより優れた信号発生能をもたらし、効率よくかつ比較的安価にプローブを提供するであろう。

本発明の実施整様はさらに、「NA鎖の3、末端を非放射性標識するための方法およびその結果得られる組成物を包含する。その組成物は核酸のアミノアルキル誘導体を有する「NA鎖を含む。核酸のアミノ基はアミン反応性標識成分と反応することができる。好ましくは、そのアミノアルキル誘導体は脂肪族の第1アミノ基を含む。より詳細には、好適なアミノアルキル誘導体は酵素ターミナルデオキシヌクレオチジルトランスフェラーゼ(TdT)によつて試薬鎖に結合し得るアミノヘキシルアミノアデノシン三リン酸のようなリボ核酸誘導体を含む。

ターミナルトランスフエラーゼは一本鎖CNAの末端に 1つまたは2つのリボ核散誘導体を付加して、それにより信号強度を標準化するために大きさだよつて分類しなければならず且つ立体効果に寄与しうるデオキン誘導体の屋部に本来偏わつている諸問題を取り除くであろう。 尾部上の標識はエネルギー転移のための適当な立体関係または箇実の相互作用をもはやもたない。しかしながら、屋部は尾部上の標識成分が「サイレント(salen t) 「である場合に良好であり」例えば多くの消光剤は 消光剤のより大きな局部遺骸ゆえにより大きな消光活性 をもたらし、しかも消光剤が非賢光性である場合には増 大したバンクグラウンドを示さない。

本発明の実施態様はさらに、生物学的結合対の一部で

10

ある課的分子の検定を行うためのキットを包含する。標的分子が特定の塩基配列を育する核酸のセグメントである場合に、キットは第1ボリヌクレオチドプローブもよび第2ボリヌクレオチドプローブを含む試薬を包含する。第1をよび第2プローブはそれらが結合条件下で互いに結合する第1の位置をとることができ、これらのプローブの少なくとも一方はそのプローブが標的と結合する第2の位置をとることができる。第1をよび第2プローブは一方のプローブと結合した少なくとも1つの標識成分を有

成分および他方のプローブと結合した第2標識成分を有する。第1および第2標識成分は第1および第2プローブが第1位置にあるとき相互作用して、2つの位置の一方にあるプローブに特徴的な検出しろる信号を発することができる。

本発明の実施態機はさらに、本方法に従つて検定を行 うための器具を包含する。標的がポリヌクレオチドセグ メントである場合、その器具は試薬と標的を実質的に泥 合した均質状態で収容するのに適した反応室を含む。試 菜は第1ポリヌクレオチドプローブおよび第2ポリヌク レオチドプローブを含有する。第1および第2プローブ はそれらが結合条件下で互いに結合する第1の位置をと ることができ、これらのプローブの少なくとも一方はそ のプローブが標的と結合する第2の位置をとることがで きる。第1 および第2 プローブはこれらのプローブの一 方と結合した少なくとも1つの標識成分および他方のプ ローブと結合した第2標識成分を有する。第1および第 2標識成分は第1および第2プローブが第1位置にある とき相互作用して、2つの位置の一方に特徴的な検出し うる信号を発することができる。器具はさらに信号を検 出するための適当な検出手段(例えば発光剤の場合には 光電増倍管〉を含む。

豊光検定において使用するのに適した本器具の態様は 適当な標識励起手段(適切な波長を定めるフィルターを 備えたレーザーまたは光-放射装置。または化学発光剤 や酵素剤の場合には補助因子を注入するための注入装置 など)を含む。

好適な器具は光を反応室へパルス化し、エネルギー転移により生じた螢光の放出を選択的に読み取つてパックグラウンド螢光を減らすための時間分解制御(time resolved control)を含むであろう。

#### 好酒な実施騰糕の説明

今や本発明の好適な療練を模式図によつて示す図面を 参照すると、特に第1図では、必要な試業組成物と共 に、徳的ポリヌクレオチド鎖の検定方法が模式的に示さ 50 れている。簡用の検定法において、1つ以上の徳的鎖お 11

よび1つ以上のプローブ鏡を用いて検定が行われる。 しかしながら、単純化して本発明をより理解しやすくするために、図面では単一の試薬セグメントと単一の標的セグメントのみを示す。

第1図はハイブリダイズした又は相互に結合した第1位置にある第1 および第2ポリヌクレオチド鎖プローブ (それぞれ門および四)を示す。また、対象とする2つの相補的な標的鎖から成る二本鎖CNA (それぞれTIおよびT2)を示す。第1プローブ(P1)は各末端に2つの標識成分(A1)は第1プローブ(P1)の5′末端に共有結合されており、そして第2標識成分(M)は第1プローブの3′末端に共有结合されている。同様に、別の第1 提議成分(A2)が第2プローブ(P2)の5′末端に共有结合されており、そして別の第2 標識成分(D2)が第2プローブの3′末端に共有結合されている。相対するプローブの第1および第2標識成分(A1とD2)および(A2とM)は第1および第2プローブが相互に結合した第1の位置にあるとき相互作用することができる。

当分野で通常の知識を有する者は、標識成分が共有結合以外の方法、例えば限定するものではないが挿入(intercalation)、キレート化、およびイオン的、観水的または頑水的親和性によりDNAプローブと結合または会合しうることを認めるであろう。本明細書で使用する「会合」という用語は標識成分をプローブに結合させる会ての手段を包含する。

本発明の標識成分はそれらを相互作用させる方法で対合または集合される。例えば、限定するものではないが、標識群は第1および第2營光団を含む標識成分の組合せ、整光団および化学発光成分の組合せ、化学発光成分および循助因子の組合せ、沈たびに比色定量成分および循助因子の組合せであり得る。

第1図において、第1標識成分は特定波長(hv.)のエネルギーまたは光を受信し且つ第2波長(hv.)でエネルギーまたは光を発信し目る蟹光団(A1およびA2)である。同様に、第2標識成分は特定波長(hv.)でエネルギーまたは光を受信し且つ第2波長(hv.)でエネルギーを発信もしくは転移し得る蟹光団(MおよびD2)である。相対するブローブの第1および第2壁光団(A1と C2)および(A2とM)は、第1および第2ブローブが相互に結合した第1の位置にあるとき相互作用することができ、こうして第2蟹光団から放射される光は消去される。さらに、通常第1蟹光団(A1およびA2)が受信できない波長hv.の光は相互作用により波長hv.の発光をもたちす。

第1図に示すように、プローブ (PLおよびPC) は標的 鎖 (T1およびT2) に加えるかまたは組み合わされる。プローブおよび標的鎖は変性して分離させる。次に、プローブと標的をハイブリダイズさせ、さらにプローブが標 50

的と結合してプローブー標的ハイブリッド(PTIおよびPTD)を形成する第2位置へ結合させる。各プローブ鎖の標識成分は相対するプローブ鎖の標識成分から分離されて相互作用することができない。

12

プローブ鎖(PIおよびP2)が相互に結合した第1の位置では、第2輩光団(MIおよびP2)を励起するのに適した波長(hv2)の光エネルギーの放射が、初期励起波長(hv3)または第2輩光団(MIおよびP2)の通常の放出波長(hv3)または第2輩光団(MIおよびP2)の光エネルギーを第1輩光団(AIおよびA2)から放出させる。プローブ(PIおよびP2)と標的(TIおよびP2)との第2位置へのハイブリダイゼーションは、相対するプローブ鎖(AIとP2;およびA2とP1)の標識成分同士の相互作用の分裂をもたちし、そして第1輩光団(AIおよびA2)の放出波長(hv3)での光の放出を減少させる。第1標識成分、すなわち輩光団(AIおよびA2)の放出波長(hv3)の光の放出減少は存在する標的の遺度と逆の関係にある。

第2營光団 (DIおよびD2) の発光は通常第1登光団 (A1およびA2) の存在下で消滅され、その結果放出波長 (hvi) の光エネルギーはほとんど放出されないか又は全く検出されない。しかしながら、プローブ鎖 (PIおよびPI) と標的鎖 (TIおよびT2) がハイブリダイズしてプローブ標的ハイブリッド (PTIおよびPT2) を形成すると、相対するプローブ鎖 (A1とD2;およびA2とM1) の標識成分同士の相互作用がこわされて、第2登光団 (MおよびD2) から液長 (hvi) の検出可能な光エネルギーが放出され、これは標的 (TIおよびT2) と結合した第2位置をとるプローブ (PIおよびP2) に特徴的である。第2標識成分、すなわち螢光団 (MおよびD2)、の放出波長 (hvi) の光の放出増加は標的鎖の減度と関係がある。

2つの波長(hy, ) および (hy, ) での第1 および第2 標識成分、すなわち競光団 (A1とA2;およびD1とD2) の発光値は分析的に組み合わされていずれか一方の値のみよりも優れた感度および請度の標的鎖の濃度に関する合計値を与えることができる。どちらの信号も繰的鎖 (T1およびT2) の存在について監視される。

第1および第2蟹光団の選択、光散乱、二次螢光、および光を蟹光団に放射する励起装置または発光装置の制限により、多重信号特にプローブ(PLIおよびPL)が互いに結合した位置にあるときの第1蟹光団(ALIおよびPL)の信号を検出することは難しいかも知れない。さらに、光放出波長(hv.)は第2蟹光団(MおよびPL)の相互作用により必ずしも第1登光団(ALIおよびPL)の通常の放出波長ではない。光放出(hv.)は第1螢光団(ALIおよびPL)または第2螢光団(DLIおよびPL)単独とは全く異なる組合せもしくは群としての標識成分に特徴的であり、あるいは消光されるかも知れない。

変性およひ再アニーリング後に、相対するプローブの 標識成分、すなわち第1および第2螢光団(Aおよび D)は分離され、そして径的-プローブハイブリツド 13

(PTIおよびPT2)の形成により離れた状態にある。標的 ープローブハイブリッド (PTIおよびPT2)の形成は、第 1 課識成分の登光団 (AIおよびA2)が第2 製光団 (DIおよびD2)からのエネルギーを受け入れる果 1 登光団へエネルギーを送る第2 登光団 (DIおよびD2)の信号発生能は、一般に検出するのが比較的簡単である。第2 登光団 (DIおよびD2)の信号強度の増加は試料中の標的の遺度および存在を示す尺度である。特定試料中の標的の量が多くなればなるほど。第2 登光団の放出波長 (hv.)の信号強度は大きくなる。

本方法は第2回に示す装置を用いて実施される。この 装置は次の主な手段:すなわち励起手段または光源、収 納容器およびフオトンカウンター (PC) の形の信号検出 器を含む。

収納容器は標的ポリヌクレオチドを含む可能性がある 試料と試業を収容するのに適している。必要ならば、試 料は当分野で知られた適当な標的舗獲/放出技法により 標的ポリヌクレオチド以外の全ての細胞成分を除くため に処理される。試料中のタンパク質系物質を溶解するた 20 めにはカオトロビック塩が使用される。

試料は第1プローブおよび第2プローブを含む試業と 混合される。第1および第2プローブはこれらのプロー ブが互いに結合する第1の位置、およびこれらのプロー ブの少なくとも一方が標的と結合しかる第2の位置をと ることができる。各プローブはそれと会合した第1および第2標識成分(例えば螢光団)を含み、第1および第 2 課識成分はプローブが互いに結合した第1位置にある とき相互作用する。試業はハイブリダイゼーションを促 進する当分野で知られた促進剤を含んでいてもよい。

自動分析用に設計された器具において、第2回に示す 整置は好ましくは複数の収納容器を収めるための手段を 含むであろう。試料を含む収納器は順次分析される。試 料の舗製、加熱、複合および再アニーリングは標識信号 が測定されるステーションから離れたステーションで行 うのが好ましい。従つて、収納容器は試料の精製、加熱 および複合を行う第1ステーションまたは一連のステー ションから、プローブおよび標的(存在するならば)を 再アニーリングさせる第2ステーションへ運ばれる。そ の後、収納容器は標識信号を監視する第3ステーション へ送られる。

道根手段は回転可能なターンテーブル、コンベヤーベルトまたは他の手段を含む。病院の臨床設定においては、道根手段は手動による移動を含む。従つて、病院の医員は急者から組織試料を採取し、その試料を収納容器の中に入れることができる。試料の精製、加熱および試業の混合はベッドサイドで開始され、そして収納容器を信号監視用の第3ステーションに移しながら継続されるだろう。

今や第1ステーションを参照すると、試料とブローブ 50

を融解温度に削熱するための加熱手段が収納容器にきわめて接近して配置されている。標的およびプローフはプローフ同士が互いに結合する第1の位置、または镖的が存在する場合に少なくとも1つのプローブがその後の冷却の際に標的と結合する第2の位置のいずれかをとることができる。削熱手段は化学熱額、電気熱源または当分野で知られた他の熱源を含めた多くの形をとることができる。収納容器は試料とプローブの混合を促すために提供手段を含む。

第1ステーションから、プローブと標的(もし存在するならば)を再アニーリングさせる第2ステーションへ収納容器を選ぶ。融解または変性温度からの収納容器の冷却を促進するために、第2ステーションは冷却手段を含む。冷却手段はもしも十分な時間が許されるならば必要でなく、プローブと標的を再アニーリングさせるためには周囲温度でも十分に低い。

第2ステーションを去つて、収納容器は信号 (2つの 位置の一方をとるプローブに特徴的である)を監視する 第3ステーションへ送られる。

第3ステーションは標識成分の1つを励起する手段を 含む。第1および第2標識成分が整光団であるこの例で は、励起手段は第2蟹光団の実質的励起を生じさせない ように適当なフィルターを備えた光源を含む。また、適 当に狭い発光スペクトルをもつレーザーも使用し得る。

標識成分の1つが化学発光剤を含む場合、その励起手段は発光反応を生じさせるための適当な補助因子を収納容器の中に注入する手段を含むであるう。

第3の作業ステーションは収納容器からの螢光を受けるべく配置された信号検出器、フォトンカウンター(P30 C)を含む。好ましくは2つのフォトカウンター(PC)を使用する。1つのフォトンカウンターは第12額成分から発せられる信号を受信し、そして第2のフォトンカウンターはフィルターまたは時間分解法の使用により第2 優議成分から発せられる信号を受信する。

フォトンカウンターはアナライザーによつて受信され、増幅され、処理されるフォトン信号を発する。アナライザーはその結果をオペレーターに送る他の終憲に表示させるように、フォトン信号を処理して図式的に示すことができる値に変える。

本鉄置はパルス化光源またはシヌソイド変調光源と共 にアナログデフエクターを使用することにより、寿命分 解法に適合させることができる。寿命分解法は本発明者 の係属中の米国特許出類第738560号(1985年5月28日 付)に説明されており、これは参照によりここに引用さ カス

本発明は台成オリゴヌクレオチドと共に使用するのに 都合がよい。しかしながら、本発明は経済的な方法でプローブ(PtおよびPC)を作製する生物学的クローニング 法に容易に適合させることができる。

今や第3図を参照すると、標的配列に相信的であるこ

とが知られている塩基配列を含むDNAの二本鎖セグメン ト(以後プローブセグメントと呼ぶ)が質用組換えDNA 法によりプラスミドの中に導入される。例えば、プラス ミドはプラスミド環を開製して一本鎖の突出部または接 着末端を生じさせる制限エンドヌクレアーゼで消化す る。その接着末端はプローブセグメントの接着末端に相 **徧的であつて、それと結合する。プローブセグメントは** その後のクローンの同定のための選択マーカーと共に挿 入される。

15

プラスミドはその後プラスミドが複製または増幅され 10 る大陽菌 (Escherichia coli) のような細菌の中に挿入 される。細菌はプローブセグメントと選択マーカーを首 尾よく組み込んだ細菌以外の細菌に対して有毒である培 地上でコロニーへと増殖させる。

細菌コロニーを増殖させてプラスミドを高コピー数へ と複製させた後、細菌DNAおよびプラスミドDNAは他の細 胞成分から分離し、そのDNAを制限酵素で消化してブラ スミドCNAからプローブセグメントを切断する。次い で、プローブセグメントは電気泳動を含めた適当な手段 で単能する。そのプローブセグメントは末端標識化して プローブを作製するのに適しているか、あるいはプロー ブとして価値があるサブセクションから成つている。**従** つて、大きいプローブセグメントは制限酵素による消化※

$$n(NTP) + p(dx)_m \rightarrow$$

上記反応式において、p(dx)。は長さがm個の塩差のオリ ゴデオキシヌクレオチドであり、Nはアデニン。グアニ ちの1つである。nはDNA鎖に付加される単量体の数を 衰わす。

好ましくは単量体は核酸のアミノアルキル誘導体を含 むだろう。アミノ基は多数の螢光剤と反応することがで※ \*を麩回行つて、大きいプローブセグメントを小さいプロ ープサブセグメント(その3′ーおよび5′ー末端を標 識化するのに適している) に切断しうる。

16

プローブセグメントまたはサブセグメントの3′末端 の標識化は、活性化質光団との反応に利用し得る官能基 をもつヌクレオチドの使用により達成される。官能基を もつヌクレオテドはターミナルデオキシヌクレオチジル トランスフェラーゼ(Tort)の使用によりプローブセグ メントに付加される。酵素ToTはリボヌクレオチドの 1 個または2個の塩基をプローブセグメントに付加させる だけであり、従つてプローブセグメントへのヌクレオチ ドの尾部または伸長鎖の付加が回避されるだろう。ヌク レオチドの大きい屋部または伸長鎖は、標識成分間のエ ネルギー転移を変え、またプローブ鎖の標的鎖へのハイ ブリダイゼーションを変更もしくは損なう恐れのある立 体効果を有するだろう。プローブセグメントの5′末端 の標識化は、二官能性脂肪族基を使用してプローブセグ メントに標識成分を結合させることにより達成される。 好ましくは標識成分は脂肪族ジアミンによつてプローブ - 26 セグメントに結合される。

初めに一本鎖DNAの3′末端の標識化について見る と、酵素TdTの使用によりヌクレオチドをDNA鎖に付加さ せる反応は次のように表わされる。

$$p(dx)_m(dN)_n + nPP_i$$

※きる。より好ましくは、アミノアルキル誘導体は第一脂 筋族アミノ基を含む。酵素TaTおよびリボヌクレオチド ン、シチジン、ウリジン、チミンまたはその鋒翰体のう 35 単重体の使用は、DNA鎖への単重体塩基の付加を1個ま たは2個の塩基に制限する。 断・は金属イオン領助因子 を表わす。好適なリボヌクレオチド誘導体の例は8-(6-アミノヘキシル)-アミノアデノシン-51-三 リン酸(AHA-ATP)であり、その構造を以下に示す。

化合物AHA-ATPは多種多様の螢光標識の付加を可能に する種々の化学反応を受けることができる第一脂肪族ア ミノ墓を含有する。

★ 従つて、INA鎖の3′末端はAHA-ATPおよびターミナル トランスフェラーゼとpt7において反応し、その反応は 次のように表わされる。

$$nAHA-ATP + g(AD)_{m}(xb)_{m} + qTA-AHAn$$

17

得られる生成物鎖は沈殿削または可溶化削、比色定置 削、発光剤、酵素または補助因子のような標識成分と反 応し得るアミン官能基を含み、それにより標識成分をも つプローブを製造することができる。例えば、螢光団イ ソチオシアネートはpH9.3でAHA-ATPOアミン官能基と反 応してプローブ鎖を形成する。その他のアミン反応性聲 光団には例えばフルオレセインイソチオシアネート、ス ルホローダミン101スルホン酸クロリド (テキサスレツ ド) N-ヒドロキシスクシンイミジルピレンプタノエ ート、エオシンイソチオシアネートおよびエリトロシン イソチオシアネートが含まれるが、これらに限定されな い。適当な化学発光剤および補助因子にはアミン反応性 ルミノール誘導体、ミクロベルオキシダーゼ、アクリジ ニウムエステル、ペルオキシダーゼおよびそれらの誘導 体が含まれる。当分野で通常の知識を有する者は、アミ ン反応性でない螢光剤および化学発光剤をアミン反応性※

\*へと修飾して、本発明の標識成分として適するものにすることができることを認めるであろう。

18

DNA鎖はまたそれらの3、末端に1-N-エテノアデノシン-5、-三リン酸(EATP)のような螢光ヌクレオチド誘導体をターミナルトランスフエラーゼ(TdT)の媒介により付加して標識化することができる。しかしながらDNAへのデオキシヌクレオチドの付加は標準化するのが困難であり且つ立体効果を生じやすい多くの付加を含む尾部または伸長鎖をもたらずかも知れない。他の螢光ヌクレオチド誘導には例えば3、-(ジメチルアミノナフトイル)-ATPまたは-CTPおよび/または螢光性復素環を含むヌクレオチド三リン酸が含まれる。

ー本鎖DNAの5、末端はそのDNA鎖の5、一リン酸を活 性化壁光団に結合させるエチレンジアミンを使用するこ とによる2段階反応で標識化され、この反応は次のよう に表わされる。

(B)

台成ポリヌクレオチドは5′ーヒドロキシル基をリン酸 化するための追加工程を必要とするだろう。リン酸化は 工程(!)に先立つて酸素T,キナーゼを用いて行われる。

好ましくは、カルボジイミドは水溶性であり、例えば 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カ ルボジイミド、1-シクロヘキシル-3-(2-モルホ リノエチル)-カルボジイミドメト-p-トルエンーサ ルフエートおよびそれらの誘導体を含む。

エチレンジアミンボリヌクレオチド誘導体は標識成分と反応することができる(工程II)反応性アミン官能基を有する。反応性アミン官能基はptp.3でイソチオシアネートと反応してプローブ鎖を形成するだろう。一方の末端標識(例えば51、末端標識)のための適当な標識成分は、他方の末端標識(31、末端標識)成分を補足するように選択される。適当な整光間には例えばフルオレセインイソチオンアネート、スルホローダミン101スルホン酸クロルド(デキサスルボド)

シンイミジルビレンブタノエート、エオシンイソテオシアネート、エリトロシンイソチオシアネートおよびそれらの誘導体が含まれるが、これらに限定されない。適当な化学発光剤および領助因子にはルミノール、ミクロペルオキシダーゼ、グルコースオキシダーゼ、アクリジニウムエステル、ルシゲニンおよびそれらの誘導体が含まれる。

今や第4図を参照すると、一本鎖DNAに関して説明された徳識化法は、生物学的懸から単能された二本鎖DNAセグメントにも応用できる。こうして、図示するように、細菌プラスミドから単能された代表的DNAセグメントは2本の相補的なDNA鎖(各DNA鎖は3´ヒドロキシル基と5´ーリン酸基を有する)から成る。二本鎖DNAセグメントはエチレンジアミンおよび活性化量光団と反応させて、両方のDNA鎖の5´ーリン酸位置に第1營光団(A)を同時に共有結合させることができる。

インインチオンアネート、スルホローダミン101スルホースの次代、二本鏡DNAもグメントはToTの媒介によりAHA-ATン酸クロリド(テキサスレツド)、N-ヒドロキシスク 50 Pと反応させ、そして各DNA鏡の3´ー位置に第2雙光団

22

件を使用するであろう。ハイブリダイゼーションの最適 速度は一般に融解転移温度より約20°~25°C低い温度で 得られる。より高いストリンジェンシー(Stringency) のためには、ハイブリダイゼーションは融解温度の5° または10°C以内の温度で行われる。ラムダ[NAの形のキャリアー[NAの添加は、低濃度でプローブの安定性を高 めることが判明した。いくつかの場合には、[NAの安定性を改善するためにEDTAも加えられた。濃縮剤や促造剤 のような他の添加剤は、これらがプローブの作製に使用 されるサイズオリゴマー(Size oligomer)に効果的で あり且つこれらの添加によつて鬢光バックグラウンドが 非常に増加しない限り、ハイブリダイゼーション溶液中 で使用することができる。

?1

実験で使用する一般方法は、まず初めに標的とプロー ブDNAを一本鎖の形にする第1工程を含む。 これは標的 および試料DNAを含む試料を水浴中で加熱することによ り達成された。長いDNA標的の場合は、一般に試料は第 騰水浴中で低塩緩衝液(または蒸醤水)中約10分間加熱 される。プローブは高温度への長期暴露を避けるため に、しばしばデハイブリダイゼーション法の終り付近で 標的DNA含有試料に加えられた。デハイブリダイゼーシ ヨンの最後に、ハイブリダイゼーションのための塩およ び緩衝剤の所望濃度を達成すべく、濃厚塩緩衝液を加え た。比較的小さいオリゴマー標的およびプローブは、よ り低い温度においてより高い塩緩衝液中で融解(変性) される。通常のハイブリダイゼーションではIMONaClが 使用されるが、DNAの融解温度を下げたい場合は100mMの NaClも使用できる。その後、標的およびプローブの両方 を含む一本鎖試料はハイブリダイゼーション温度まで冷 却させ、そして螢光団標識の相互作用の程度を確かめる ために蟹光測定を行つた。ハイブリダイゼーション時間 の長さは数分(高プローブ濃度の試料の場合)から数時 間(低濃度のプローブDNAを含む試料の場合)まで変化

次の真施例は代表的な実験方法を説明するものであり、初めにプローブセグメントの3、末端標識化を示し、次にプローブセグメントの5、末端標識化を示し、そして最後に末端標識生成物の競台的均質検定法への応用について示す。

#### B.3'-末端標識化

ー本鎖DNAの3、末端は2工程反応で標識化した。第 1工程では、反応経官能基をもつ1個のヌクレオチドを 各DNA鎖の3、ヒドロキシル基に結合させるために、酵 煮tdTを使用した。第2工程は反応経官能基との反応に よつて標識成分を各DNA鎖に結合させることを包含して いた。

次の方法は12塩基長のデオキシチミジン (dT.,) の一 本鎖ホモボリマー、それぞれ20塩基長のボリデオキシア デノシンおよびボリデオキシチミジンの二本鎖ホモボリ マー (dA,,-dT,,) 混合塩基合成オリゴマー、および 酵素AluIおよびHaeIIIで消化されたネオマイシンホスホトランスフェラーゼ遺伝子フラグメントを含む。SP65のプラスミドフラグメントを使用して行つた。

今令第1工程をさらに詳しく見てみると、標準円錐形プラスチック管の中で約10n mo1のDMAを3.3ml AHA-ATP水溶液25.5μ1と複合し、その試料を遠心真空装置(Speed Vac,サバント)で乾燥させた。DNA/AHA-ATP溶液中のAHA-ATP分子:DNAの3′末端ヒドロキシル基の比は約10:1であつた。DNA/AHA-ATP溶液に、ToT反応緩管液30μ1、ウシ血清アルブミン20μ1(水1ml当たりウシ血清アルブミン500μg)、ToTS09単位、および水を加えて70μ1の反応複合物を得た。この反応複合物を37℃の水浴中で18~24時間インキュベートさせた。

セルロース粒子に固定した相続的ホモボリマーに上記 ホモボリマーを10℃で結合させ、続いて結合緩順液を用 いてそのセルロースを20℃で洗浄することにより。個々 のホモボリマー鎖を未反応のAHA-ATPから分離した。次 に、生成物を溶離して、pH9.3の0.05kmウ酸緩順液中に セルロース粒子から分離した。

ホモボリマー二本鎖、混合塩基オリゴマー、および。S P6S二本鎖プラスミド制限フラグメントはセフアデック スG-25クロマトグラフィー媒質および水またはホウ酸経 箇液での溶離を使用するゲル透過クロマトグラフィー、 あるいはバイオーラッド研究所で製造したNACSイオン交 換カラムのようなイオン交換カラムにより未反応のAHA— ATPから分配した。

第2工程では、一本鎖ホモボリマー、混合塩基オリゴ マー、二本鎖ホモポリマー、または二本鎖プラスミドフ ラグメントを一まとめにして考えると、AHA-ATPと各DNA 鎖の3'末端との反応により形成された末端アミノヘキ シルアミノーアデノシンの第一脂肪族アミノ基に、アミ ン反応性螢光団が共有結合された。アミン反応性螢光団 にはスルポローダミン101 (テキサスレツド)、ピレン ブタノエート. フルオレセイン、エオシンおよびエリト ロシン、イソチオシアネート誘導体、スルホン酸クロリ ド、およびN-ヒドロキシスクシンイミドエステルが含 まれる。アミン反応性營光団は適当な非反応性可溶化溶 剤に溶解され、N-ヒドロキシスクシンイミジルビレン ブタノエートはアセトンに、スルホローダミン101スル ホン酸クロリドはジメチルホルムアミドに、そしてフル オレセインイソチオシアネートはジメチルスルホキシド にそれぞれ溶解した。6.01モルの螢光団溶液を、AHA-AM R結合DNA鎖を含むG.GSモルのホウ酸/水酸化ナトリウム 緩衝液(pH9.3) に絶えず競拌しながら満下した。AHA-A WH结合DNA鎖に対して20倍~200倍モル過剰の反応性營光 団を使用して、この反応を目的生成物へと至らしめた。 反応は15~24時間続けた。反応時間の終りに、螢光団標 識化一本鎖ホモポリマーをマフイニティクロマトグラフ イーにより単能した。螢光団標識化された二本鎖ホモボ 50 リマー、混合塩基オリゴマー、およびプラスミド。SP65

23

の制限フラグメントはMACSカラムまたは上記のようなゲル透過クロマトグラフィーにより単能した。螢光団標識化された一本領ホモボリマー、複合塩基オリゴマー、二本領ホモボリマー、および二本鎖プラスミドフラグメントは水もしくは結合経済液中に単離した。長期貯蔵のためた、螢光団課題化DNA溶液は遠心真空濃縮器で濃縮乾固させ、-20°Cで貯蔵した。

上記の2工程3、末端標識法の別法として、ポリヌクレオチドは酵素TdTを用いて螢光ヌクレオチドにより直接標識化することができる。例えば、一本鎖ホモポリマー鎖はAHA-ATPを一本鎖IDAAの3、末端に付加する方法と同じ方法を用いて、その3、末端が螢光団、1,パーエテノアデノシン三リン酸(EATP)、修飾ヌクレオチドで標識化された。

上記方法は表1に示すように一本鎖および二本鎖オリゴマーの3、末端に位置づけられた螢光標識成分をもたらした。

表」 3 末端様敬化DNA オリゴマー

	<u> 4 ) = + ···</u>	
オリゴマー	模徽用化合物	オリゴマー当 たりの標識
dT, r	フルオレセインイソチオシアネ ート	0,88
¶1, 5	フルオレセインイソチオシアネ ート	0,72
dTs a	1,№ - エテノアデノシン	0, 95
₫T1 2	1,パーエテノアデノシン	1.0
dT₁ ₃	スルホローダミン101スルホン 酸クロリド(テキサスレツド)	1.1
<b>d</b> T <sub>1.2</sub>	スルホローダミン101スルホン 酸クロリド(テキサスレツド)	0.98
dTı s	N-ヒドロキシスクシンイミジ ルピレンプタノエート	0, 62
dT2 e	Nーヒ ドロキシスクシンイミジ ルピレンプタノエート	0.85
dT1 g	エオシンイソチオシアネート	1, 1
dT1 2	エリトロシンイソチオシアネー ト	2,6
dT₂ ₃	N-ヒドロキシスクシンイミジ ルピレンプタノエート	0, 59
dî,,	エオシンイソテオシアネート	1.9

#### C.5'-末端標識化

DNAの一本鎖ホモボリマー、DNAの二本鎖ホモボリマー、およびプラスミドDNAの制限フラグメントの5、末端は2工程反応で標識化した第1工程では、DNA鎖の末端6、リン酸基を反応性の二官能性有機分子(6、リン酸基を標識成分に結合しうる)とをチュー(B.C.F.Chu)、ワール(G.M.Wahl)およびオーゲル(L.Orgel)、Nucleic Acids Research、11(18)、6513-6529(1983)に記載の方法に従つて縮合させた。第2工程はDNA鎖/反応性有機分子を標識成分と反応させてブローブ鎖を形成させることを包含する。

当分野で智熱した者は、多くの形の天然に存在するDM SG たは繧銭ブラスミド制限フラグメントはNACSカラムもし

Aがその6、末端でリン酸化されることを認めるである
う。非リン酸化DMAは酵素T。キナーゼを用いる初期リン酸化工程を必要とし、この方法は当分野でよく知られている。5、一DMA末端標識システムについてのベセスダーリサーチ研究所の製品カタログを参照されたい(ここに参照により引用される)。

24

例えば、第1工程を詳細に説明すると、水溶性カルボジイミドの1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミドを用いて、エチレンジアミンと、一本鎖CNA、二本鎖ホモボリマーおよび、SP65プラスミドの二本鎖制限フラグメントの末端5'リン酸量とを縮合させた。反応複合物は50m molのCNAを500μlの水に溶解し、9.5Mエチレンジアミン、0.2Mカルボジイミドおよび9.2M2-(N-モルボリノ)-エタンスルホン酸を含有する500μlの反応溶液(pH5.9に調整)と場合するととにより調整した。この反応複合物を窒温で16~24時間概律した。

エチレンジアミンと反応したDNAの一本領ホモボリマーは、反応混合物に塩化ナトリウムを1モル濃度になる20まで加え、次にその混合物をセルロースに固定した相続的ホモボリマーを含むカラムに10℃で通すことにより精製した。その後カラムは結合緩資液を用いて10℃で、次に20℃で洗浄した。エチレンジアミンと反応したDNAボモボリマーは50~65℃の温度でそのカラムに0.05kホウ酸緩資液を通すことにより回収した。

二本鎖ホモボリマー、混合塩基オリゴマーおよびプラスミドでMAC制限フラグメントは、エチレンジアミンと反応したCMAをセフアデックスG-25カラムに追し、ホウ酸ノ水酸化ナトリウム緩衝液で溶離することにより精製した。別の精製法は低塩緩順液中でエチレンジアミン反応DMAをバイオーラッドMACSカラムに結合させ、高塩緩衝液または2.00酢酸アンモニウムで溶離することを包含する。2.04酢酸アンモニウムで溶離した試料は、速心真空装置または凌結乾燥器を用いて塩緩獲液を除去すべく乾燥させた。

第2工程では、反応性有機成分のエチレンジアミンと 結合したDNA鎖を反応性壁光団とさらに反応させてプローブ鎖を製造した。より詳細には、アミン反応性壁光団 (イソチオシアネート誘導体またはNーヒドロキシスク シンイミドエステル)を適当な非反応性可溶化溶剤に溶験した。エチレンジアミン反応DNAを含む0.095本ウ酸経 質液にpH9.3で絶えず捌拌しながら0.035酸光団溶液を滴下した。反応性壁光団はこの反応を目的生成物へと至ら せるために20倍~200倍モル過剰に加えた。反応は提拌 下に16~24等間継続した。

反応時間の終りに、5~ - 蟹光団標識化DNAを炉過した。5~ - 蟹光団標識化ホモボリマー本鎖DNAはアフィニティクロマトグラフィーにより単能した。5~ - 蟹光団標識化された二本鎖DNA、混合塩基オリゴマー、または標識プラスミド制限フラグメントはNACSカラムもし

25

くはゲル透過クロマトグラフィーにより単離した。51 - 螢光団標識化工本鎖ホモポリマーまたはプラスミド制 限フラグメントはその後水もしくは結合緩衝液中に単離 した。5′-螢光団標識化一本鎖DNAは下記の表2に示 される。

表2 5 末端標識化DNA

|--|

オリゴマー	標識用化合物	オリゴマー当 たりの係数
dA <sub>1 2</sub>	フルオレセインイソチオシアネ ート	0,89
đλ₁ z	フルオレセインイソチオシアネ ート	0,98
dA1 :	N-ヒドロキシスクシンイミジ ルピレンプタノエート	0, 70
dAz o	フルオレセインイソチオシアネ ート	1, 1
d(AC)s	フルオレセインイソチオシアネ ート	0,59
d(AC)s	フルオレセインイソテオシアネ ート	0.90

5′末端標識化ホモボリマープローブ鎖は相補的な 3′末端ホモポリマー鎖と結合して、二本鎖(一方の鎖 の3′ -標識成分が他方の鎖の5′ -標識成分と相互作 用する位置にある〉を形成することができる。5′-お よび3′ーホモボリマー二本鎖およびプラスミド制限フ ラグメントは、2本の末端標識化相補的ポリヌクレオチ ドブローブ鎖を含む。

\* 多数の二本鎖プローブはまた大腸菌エンテロトキシン 遺伝子の合成DNAから作ることができる。オリゴマーの 相補対を合成して、その後標識した。大腸菌エンテロト キシン/遺伝子のゲノム上の5つの異なる領域に対応す る塩基配列をもつ5対のオリゴマーを製造した。4対は 21塩基長のオリゴマーを含み、1対は22塩基長のオリゴ マーを含んでいた。10の一本鎖オリゴマーは標識するた めに2群に分けた。1群はそれぞれの相箱対の一員を含 み、他群は他の対点を含んでいた。ターミナルトランス 10 フエラーゼ反応混合物中にハイブリダイズしたDNAを選 けるために、非相信鎖同士を1つの群に集めた。末畿ヌ クレオチドの酵素付加は、平滑末端の二本鎖DNAプライ マーを使用する場合にあまり効率がよくない。この方法 の標識効率は先の二本鎖プローブ製造のときに得られた ものほど高くなかつたが、ハイブリダイゼーションに関 連する螢光の変化は相当に低いプローブ濃度でそれを検 出するのに十分なほど大きかつた。

26

二本鎖ホモポリマー、プラスミド制限フラグメントお よびトキシン選任子プローブは下記の表3に示される。

# 二重末端標識化二本類

	5 - 恣談化		3 - 核識化		ハイブリッド形に対す
二李鎖	標設用化合物	二本領当た りの禄敏	標緣用化合物	二本額当た りの模袋	る非ハイブリッド形の 蛍光強度
dA2 c + dT2 c	フルオレセインイソチオ シアネート	0,61	N-ヒドロキシスクシン イミジルビレンプタノエ ート	1,0	3,9
dA₃o • dT₃o	フルオレセインイソチオ シアネート	1.2	エオシンイソチオシアネ ート	3, 1	2.6
*プラスミド [	ブルオレセインイソチオ シアネート	3,2	Nーヒドロキシスクシン イミジルビレンプタノエ ート	2,7	4,1
*プラスミドⅡ	フルオレセインイソテオ シアネート	1,3	Nーヒドロキシスクシン イミジルピレンプタノエ ート	1,4	4.0
*プラスミド[[	Nーヒドロキシスクシン イミジルビレンプタノエ ート	1,7	フルオレセインイソチオ シアネート	0, 32	0, 91
**トキシン	フルオレセインイソチオ シアネート	(+)0,45 (-)0,49	N-ヒドロキシスクシン イミジルビレンプタノエ	(+)0,46 (-)0,60	2.3

\* Alo I およびHae II 酵素で消化された、ネオマイシンホスホトランスフエラーゼ遺伝子を含むpSPBS(ウイス コンシン州マジソン、プロメガバイオテク社)。

\*本 大腸菌エンテロトキシン遺伝子に相続的な合成オリゴマー。

今や表3を参照すると、ホモボリマー二本鎖、混合塩 基オリゴマー、およびプラスミド制限フラグメントはそ

含む。表1、2および3は二本鎖当たりの標識または一 本鎖当たりの課識を、標識化反応の効率の表示として含 れぞれの各鎖の3、末端および5、末端の両方に標識を 50 む。プローブ当たりの標識の数は吸光分光分析法により

測定した。

相補的プロープ鎖の標識成分は、それらのプローブが互いに結合した位置にあるとき、第5回にグラブで示すように相互作用することができる。第5回は温度がハイブリダイズしたプロープの融解温度に関して変化するときの温度に対する鬱光放出の関係を示している。プローブはそれでれ12塩基長のデオキシアデノシンとデオキシチミジンのホモボリマー二本鎖であり。5°ープルオレセインと3°ースルホローダミンの課識群を含む。図示するように、中実の円および三角形はプローブ含有試料の温度が降下しつつあるときに得られた値を表わす。中空の円および三角形はプローブ含有試料の温度が上昇しつつあるときに得られた値を示す。三角形によつて示された点は鬱光放出の温度消光についての領正値を表わ

27

す。円によつて示された点は実際値を表わす。

プローブを冷却して再アニーリングするとき、 登光放 出が抑制されて螢光信号強度の減少が生じる。 プローブ を融解温度または変性温度に加熱するとき、プローブは 30 分配して標識成分同士の相互作用がなくなる。 螢光放出 はもはや抑制されず、螢光放出が増大する。

第5図に示す標識成分の相互作用は、DNAハイブリダ イゼーションを溶液中で測定するための慣用方法で測定 した"非標識"プローブの融解温度データと一致する。 第6回は温度が非標識プローブの融解温度により変化す るときの温度と、250mMでの光エネルギーの吸光度と、 の関係をグラフによつて示している。第6図に示すプロ ープは12塩基長のデオキシアデノシンおよびデオキシチ ミジンのホモボリマーを含む。中美の円で示したグラフ の点は試料の温度が降下しつつあるときに読み取つたも のである。中空の円は試料の温度が上昇しつつあるとき に読み取つたものである。プローブの温度がプローブの 融解温度により変化するにつれて、260mmでの吸光度は 塩基対合の減少が原因で約0.135から約0.182まで増加し た、吸光度測定によって得られた非標識DNAの融解温度 は、螢光団の相互作用により測定した標識DNAの触解温 度と同じであり、このことはDNAの標識化がハイブリダ イゼーション過程を妨害しないことを示している。

標識成分の相互作用はまた表3 および表4 に示され

る。表3は非ハイブリッド形に対するハイブリッド形の 標識ホモボリマー複合体およびプラスミド制限フラグメ ントの螢光強度の比較を含む。ハイブリダイズしたプロ ーブの信号に対するハイブリダイズしなかつたプローブ

28

表4はハイブリダイズした標識プローブに対するハイブリダイズしなかつた標識プローブの螢光強度の比較を示す。

の信号の比は4.1程度に高いこともあり得る。

表 4 相補的一本類螺紋ブローブ における登光団の相互作用

					ハイブリツド
	5 標識オ リゴ	3、標識オリゴ	オリゴマ ーの長さ (塩基性)	検出を選出	形に対する非 ハイブリッド 形の後光恒度
	フルオレ セイン	スルホロー ダミン	12	5′	5, 4, 1, 7
0	フルオレ セイン	ピレンプタ ノエート	12	5′	6, 2, 6, 9, 6, 0
	ピレンプ タノエー ト	フルオレセ イン	12	3′	1.4
	ピレンプ タノエー ト	ピレンプタ ノエート	12	両方	1.5
	フルオレ セイン	フルオレセ イン	12	両方	1.7
	アクリジ ン	フルオレセ イン	12	3′	1,2
	アクリジ ン	スルホロー ダミン	12	3′	.88
	フルオレ セイン	エテノアデ ノシン	12	5′	0,67
:O	フルオレ セイン	エオシン	12	5′	2, 8, 13, 5
	フルオレ セイン	エリトロシ ン	12	5′	1.8
	フルオレ セイン	エオシン	20	5′	5, 9
	フルオレ セイン	ピレンプタ ノエート	<b>2</b> 0	5′	3, 6

表3および表4において、營光の変化はハイブリダイゼーション条件下で観察された營光に対する非ハイブリッド状態の一方または両方の標識の登光の比として表わられる。データはハイブリダイゼーション状態を選択するために温度を使用した実験:相稿的ブローブを一緒に、その後単独で試験した実験:またはプローブのハイブリダイゼーションを大過剰(通常10倍またはそれ以上)の非修飾相補CNAの存在または不在下で行つた実験:のいずれかから得られた。後者の実験において、大過剰の標的CNAは相補的CNAプローブ同士が互いにハイブリダイズすることを妨ける競合的ハイブリダイゼーション反応をもたらす。同じ復識オリゴマーの異なる製法を試験したプローブ対については、營光変化の複数の値が50記入されている。表4はオリゴマーの単一標識化によっ

29

て作られたプローブを使つて得られたデータを含む。これらのプローブの組成は表 1 および表 2 に献つている。 表 3 のデータは第 1 螢光団が各オリゴマーの5、末端にあり且つ第 2 螢光団が3、末端にあるように標識されたプローブから誘導される。ハイブリダイゼーション条件において、一方の鎖の5、第 1 螢光団が相論鎖の3、第 2 螢光団ときわめて接近する。

表3および表4は2つの標識の少なくとも1つの聲光に有意な変化が生じる数種の標識の組合せを示す。フォルスター(Forster)型エネルギー転移機構では、比較的長い波長の光を吸収および放射する標識は、その標識の脳起の際に他の標識(エネルギー供与体)からのエネルギーを受けとることが予期される。その標識が螢光である場合、これはエネルギー受容標識からの発光の減少をもたらす。この機構に適合しうる学勁を示す標識の組合せはフルオレセイン/スルホローダミン101、アクリジン/スルホローダミン101、フルオレセイン/エティアデノシン、フルオレセイン/エオシンおよびフルオレセイン/エリトロシンである。

しかしながら、表3および表4はフオルスター型機構に従つて行動しないいくつかの相互作用を示す。フオルスター型エネルギー転移機構と一致しない挙動を示す標識の組合せはフルオレセイン/ピレンブタノエートおよびフルオレセイン/アクリジンである。

たとえいくつかの標識組合せがフオルスター型エネルギー転移の典型的な行動を示すとしても、相互作用のメカニズムは2つの標識の一方だけから収集されたデータからは確認することができない。試験した標識組合せにおいて、標識対の他方の一員はDNAに結合したとき本質的に非鬱光性であるか、あるいはハイブリダイゼーションの状態にほとんど影響を受けない螢光を示した。標識の相互作用の仕方の不確かさは、2つの標識分子を互いの衝突距離内にもたらず能力の結果である。衝突による相互作用が可能である場合、動的消光のいろいろな機構が競合して、観察される相互作用を支配しうる。接近した範囲の動的相互作用はまた静的相互作用よりも実際上顕著であると思われる。

表3および表4に示したいくつかの登光変化は、タンパク貿分子(すなわち抗体および/またはタンパク質抗 40 原)のランダム領域化を当てにして両方または一方の標識物質を作らねばならない消光/エネルギー転位に基づくイムノアツセイにおいて観察されたものよりも大きい。従つて、抗原:抗体複合体では標識のほんの少しの回分のみが互いとの静的または動的相互作用にとつて適した位置にあるかも知れない。一方、DNA末橋の選択的標識化は相対する標識の正確な位置づけを可能にし、それ故にハイブリダイズしたブローブ鎖の全ての標識によって順突の相互作用が可能となり、また静的な相互作用が強められる。 50

表3および表4のデータはまた標識をDNAに結合させる方法を適切に選択することの必要性を指摘している。フルオレセインが3、末端にあり且つビレンブタノエートが5、末端にある実施例の場合は、標識の相互作用がたとえあつたとしてもほとんど観察されず、一方フルオレセインが5、末端にあり且つビレンが3、末端にある場合は相当な相互作用が検出される。これは制限酵素で消化したプラスミドDNAはかりでなくホモボリマーオリゴマーにも観察された。標識の配置の相違は2つの別々の末端に標識を結合させる際に使用した異なる化学に関係しており、3、一標識はアミノヘキシルアミノアデノシンリンカーを介して結合されるが、5、一標識はエチレンジアミンリンカーを介して結合された。

#### D.競合的検定

本発明の試薬プローブは競合的DNA検定に応用した。 このハイブリダイゼーション法は5′-フルオレセイン ーdA。およびdT。-スルホローダミン-3′ホモポリマ ーを含むプローブに特徴的である。

第7図を参照されたい。ここではプローブと標的DNAの溶液が混合された。プローブの濃度は0.1μMに定め、標的濃度はゼロから0.5μMの間で変えた。プローブは標的DNA、十分量の水および緩衝液(pH7.5で1.6k塩化ナトリウムおよび0.61~0.02km-塩基性リン酸カリウムの最終濃度を与える)と混合してハイブリダイゼーション溶液を調製した。この溶液を水浴中65℃で15分間加熱して、標的とプローブDNAの完全なデハイブリダイゼーションを行つた。次に試料を2時間かけて10℃へと冷却させ、競合的ハイブリダイゼーションを起こさせた。

第?図はフルオレセインイソチオシアネート(フルオ 30 レセイン)で標識化したデオキシアデノシンホモポリマーおよびスルホローダミンスルホン酸クロリド(スルホローダミン)で標識化したデオキシチミジンホモポリマー(各々12塩基長)からなる一定濃度の10~モル二本鎖ブローブを含むいろいろな濃度の標的鎖についての、蟹光強度(相対単位)対波長の関係をグラフにより示している。全ての試料は300mmの光エネルギーを照射した。

約520mmの波長でのビーク蟹光強度は、12塩基長のデオキシアデノシンおよびデオキシチミジンの標的ホモボリマーの濃度変化により変化する。

第8図は標的設度に対する螢光放出の関係を示す。第8図のグラフの点は一定遺度のプローブを使用した第7図のグラフのピーク値である。標的遺度が増すにつれて、スルホローダミンによる螢光消滅度が低下して螢光放出が増大する。

5′ーフルオレセインーda₂/σι₃ービレンブタノエートー3′系について先に示したハイブリダイゼーションデータは、相互作用する標識に基づいた敏合的DMAハイブリダイゼーション検定の概念を説明する上で役に立つた。しかしながら、有用な検定系であるためには、この方法が特異的であり且つ感度が優れていることを示さ

(15)

特許2619866

ねばならない。

第9~12図のデータは標識の相互作用に基づく検定法 のこれらの面を立証するのに役立つ。標識の特異性は表 3に示した最初のdA。: dT。誘導二本鎖プローブを使つ て第9図に示される。

31

この実験では、50nMプローブ溶液といろいろな濃度の3つの異なる標的DNAとを水中で混合した。1つの標的は等モル登のda。およびdTz。から成つており、これはプローブとのハイブリダイゼーションにふさわしい標的であつた。2つの非相消標的はウシ胸腺DNAとラムダフアージDNAであつた。試料は沸腾水浴中で6分間加熱し、その後室温まで冷却させた。次いで試料を2X機備結合緩衝液で半分に参釈して、pH7.5においてそれぞれ100mMと10m/D最終NaC1およびリン酸カリウム濃度を得た。その直後に室温での螢光スペクトルを各試料について記録した。

第9図にプロットした蟹光強度データは、正しい標的  $CNA(cA_{\infty}: dT_{10})$  を使用した場合に、予測された濃度 依存性の競合的ハイブリダイゼーション挙動を示す。標的 $CNA(cA_{\infty})$  を使用した場合に、予測された濃度 依存性の競合的ハイブリダイゼーション挙動を示す。標的 $CNA(cA_{\infty})$  を使用したので塩基対に換算してプロットした。各試料中に含まれる標識工本 鎖プローブの対応する塩基対濃度は $CNA(cA_{\infty})$  の $CNA(cA_{\infty})$  が $CNA(cA_{\infty})$  が $CNA(cA_{\infty})$  が $CNA(cA_{\infty})$  を使つて集めたデータは、過剰の非相構的 $CNA(cA_{\infty})$  を使つて集めたデータは、過剰の非相構的 $CNA(cA_{\infty})$  を使つて集めたデータは、過剰の非相構的 $CNA(cA_{\infty})$  が $CNA(cA_{\infty})$  で $CNA(cA_{\infty})$  で $CNA(cA_{\infty})$  に $CNA(cA_{\infty})$  にCNA(

ハイブリダイゼーションの検定の感度は、比較的低い プローブ濃度で競合的ハイブリダイゼーションを行うこ とにより証明した。500pM 50pMおよび5pM膿度の標識はA ae:dTaプローブを用いた競合的ハイブリダイゼーショ ンから得られたデータを第10図に示す。これらの実施で は、プローブと標的DNAとをpH7.5の100ml NaClおよび10 刷リン酸カリウムを含む緩衝液中で混合した。次いで試 料を80℃で10分間加熱し、その後5度/時間の割合で20 ℃まで低下させた。これはコンピュータ制御水浴を使つ 40 て行つた。螢光放出は20℃で各試料について測定した。 標的濃度の開教としての螢光放出強度の特徴的なS字状 依存がそれぞれのプローブ遊度で観察され、そして螢光 強度変化の中間点はより低いプローブ濃度を使用する検 定に対してより低い標的濃度で生じた。最も低いプロー ブ渡度(50%)プローブ)を使用する検定の場合は、螢光 変化の中間点が約20pk標的だつた。これらの実験で使用 した試料は、標準セミミクロ螢光キュベットを使用した ので1mlの容置であつた。これは29fmoleの標的DNAに相 当した。他の技法によるDNAハイブリダイゼーションは

しばしば10 μ 1 程度の容量を使用して行われる。同様の容量の使用を可能にする螢光計のために試料用セルを工夫することができ、その結果螢光変化の中間点については200amoleへと約100倍の感度の増加をもたらすであるう。この実験では5mbプローブを使用する最大螢光変化が緩衝液の螢光とほぼ同じ大きさであるので、感度の大きい増加はプローブ濃度をこれ以上低下させても期待されない。換言すれば、信号対ノイズの比は1に等しかつた。緩衝液のバックグラウンドは第10図に示すデータから差し引かれる。

32

**検定感度の増加を可能にする1つの方法は、対象とす** るゲノムの異なる領域とハイブリダイズする複数のプロ ープを使用することである。これに関する2つの手法が 試験された第1の手法では、制限酵素の使用により天然 INAから複数の二本鎖プローブを作製した。ネオマイシ ンホスホトランスフェラーゼ遺伝子を, SP65プラスミド (ウイスコンシン州マジソン、プロメガ・バイオテク 社) に挿入して、このプラスミドを大蝎菌内で増殖させ た。次いで、数ミリグラムのプラスミドDNAを大腸菌培 養物から単離し、このプラスミド DNAを2種類の制限酵 素Alu IおよびHae IIIで処理した。これは大きさが約6 塩基対から600塩基対(DNA配列分析による)までの範囲 の約37の平滑末端二本鎖をプラスミド1つにつきもたら した。その後二本鎖の集団はdA。: dT。プローブを標識 するときに使用した通常の5′ーおよび3′ー微識化法 により標識付けした。ネオマイシンホスホトランスフェ ラーゼ遺伝子はこの初期実験を単純化するために、一般 には望まれることだが、プラスミド。SP65から遊離の状 麼で単離しなかつた。この制限酵素切断プラスミドの数 種の標識化調製物は表3に載つている。

フルオレセイン放出は各試料について異なつた時間で 記録した。第11回にプロットしたデータは1.時間およ び5時間で測定されたフルオレセインに相当する。両方 のフルオレセイン値は予測されたように標的濃度が増加 するにつれて減少することが示されている。

試験した標的遺度範囲は温度に関する整光変化の全範囲を示すには十分大きくないが、検定は使用したプロープの対応濃度に相当する少なくとも数ピコモルの悪度を示す。仮説的な10μ!試料では、数ピコモル標的が約30 ampleに相当する。この実験において、フルオレセイン

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentdben.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401... 6/14/2006

33

放出強度はパツクグラウンドフルオレセインの大きさの 程度よりも大きかつた。

ハイブリダイゼーションはブラスミドのランダム制限 消化から生ずるブローブの長さおよび広範囲の融解温度 に関するブローブの不均一集団のために困難であること が予測される。それゆえに、出来るだけ均一な大きさの ブローブ集団を作るべく制限酵素を注意深く選択することが有利であるだろう。クローン(LDNAからこのような 均一集団を作るために、ゲノム内に新しい制限部位を遺 伝子操作により加えてもよい。

大場菌エンテロトキシン遺伝子の検定を示す第12図を今や参照すると、約100塩基対のエンテロトキシン遺伝子フラグメントから成る標的ICMAがpH7.5の1mM EDTAおよび1gmhトリスを含む経価液705μ1中でラムダICMA(キャリアーICMA) 14μgと混合された。この溶液を沸騰水浴中に12分間おき、その後表3に「トキシン」として示した二本鎖プローブICMAを加え、この溶液を沸騰水浴に戻してさらに2分間加熱した。次いで螢光計のサーモスタット付きキュベットホルダー内に収容された螢光キュベット中の2×MaCT/リン酸塩経順液705μ1にこの溶液を加え、42℃(プローブの融解温度より25℃低い温度)に維持した。ラムダICMA、塩化ナトリウムおよびリン酸カリウムの最終試料濃度はそれぞれ10μq/ml、15Misよび9、CIMCであつた。

螢光強度は前の実験とは異なる方法で測定した。螢光 値は検出用エレクトロニクスにインタフエースで接続し たコンピュータの使用(物質および方法の部参照)によ り時間と共に連続して記録した。この方法で集めたデー タは異なる濃度のエンテロトキシン徳的を含む試料につ いて第12図にプロットした。初期および最終營光値を記 30 録することによつて、試料間で変動するバックグラウン 下螢光レベルから独立した螢光変化が得られた。第12図 のデータ記録は各組のデータが同じ初期螢光値を含むよ うに相殺した。この効果は試料間で変動するバックグラ ウンドを取り去ることである。各試料の螢光変化は存在 する標的CNAの量に関係する。検出可能な最も低い標的 濃度は4%であることがわかつた。従つて、仮説的な10 μ1試料はこの遺度で40amoleの標的を含むだろう。螢 光強度を時間と共に連続して記録することの2番目の利 点は、螢光変化の時間依存が平衡値へのデータの外挿を 40 可能にする運動学的方程式にあてはめることができるの で、より短いハイブリダイゼーション時間を使用し得る ということである。螢光変化の相対度は第12図に示す実 験について2時間にわたつて時々微分すればよい。

前記実施例は特定の螢光団を記録したものであるが、 本発明は他のアミン反応性螢光団および化学発光剤にも 応用できる。アミン反応性螢光団には例えば前述のフル オレセイン、ビレン、アクリジン、スルホローダミン、 エオシン、エリトロシンおよびそれらの誘導体が含まれ る。アミン反応性化学発光剤には例えばミクロベルオキ 50

シダーゼ、ルミノール、イソルミノール、グルコースオ キシダーゼ、アクリジニウムエステルおよびそれらの詩 導体が含まれる。

化学発光剤はプローブの化学発光額識成分が第2相稿的プローブの整光団と相互作用するように、整光団と関連して本検定に用いられる。整光団は環識成分が離れるまで化学発光剤の発光を抑えるだろう。発光反応を開始させるために、試料媒体に適当な化学発光補助因子も加えられるだろう。標的がプローブと結合部位について報合したとき、課識成分は分離して化学発光剤または化学発光成分を発光させ、そして検出可能な信号を発生することができる。

化学発光剤はまた化学発光摘助因子との組合せで本発明に用いられる。こうして、第1プローブの化学発光標 議成分は第2相構プローブ上の化学発光補助因子標識成分と相互作用するであろう。この系は特定強度の光を発する。標的が存在する場合、標的はブローブと競合し、それにより第1 および第2 プローブおよび標識成分を分離し且つこの系の発光を抑制するだろう。

**螢光団標識化プローブはバックグラウンド螢光を制限** するために時間分解検定法において利用される。従つ て、光パルスは第1螢光団を励起するのに十分な波臭で 導入される。第1螢光団はそのエネルギーを第2螢光団 に転移する。第1螢光団から第2螢光団へのエネルギー の転移および第2營光団によるエネルギーの放出は、直 接螢光に比べてゆつくりした過程である。第1螢光団は エネルギー転位過程を引き延ばすために、長い発光寿命 を育するように選ばれる。試料はバルス後、そのバルス によって開始された直接螢光活性が終了した後に、およ び転移したエネルギーが第2螢光団から発せられる台間 に、第2螢光団からの光エネルギーについて監視するこ とができる。エネルギーを転移する位置にある螢光群の みが監視される発光を生ずるだろう。相互作用する位置 にある相続的プローブの標識成分のみが検出可能な信号 をもち、それによりパツクグラウンド発光が抑えられる だろう。

時間分解検定法の詳しい説明は本発明者の係属中の米 国特許出願第738560号に開示されており、これは参照に よりここに引用される。

とうして、本発明は均質な非放射性後定を特徴とする。本検定の均質性により、比較的短時間で検定を行う ことができる。非放射性標識を使用すると、特別の許可 がなくても本検定を行うことができ、また検定技術およ び製造技術が単純化される。

本発明はその好適な実施感様について説明してきたが、本発明は変更および修験が可能であり、それゆえに 先に記載の細部に限定されるべきでなく、特許請求の範 留に含まれる種々の変更および修正を加え得ることを理 解すべきである。

50 【図面の簡単な説明】

(18)

特許2619866

第1回は本発明の競合的DNA検定を示す模式図であり; 第2回は本検定を行うための自動分析装置の略図であり;

35

第3回はクローン化INA由来の二本鎖プローブの作製を示す模式図であり;

第4回は二本領プローブの末端標識化を示す模式図であ

第5 図は相領プローブ鎖の镖機成分が相互作用するときの登光放出と温度の関係を示すグラフ(融解曲線)であれて

第6 図は非標識プローブの融解曲線を示す グラフであ

第7回は一定遺骸の二本鎖プローブを含む異なる遺骸の 標的鎖についての蟹光強骸と波長の関係を示すグラフで あれ・

第8回は競台的エネルギー転移DNAハイブリダイゼーシ \*

\* ヨンにおける镖的濃度と螢光放出の関係を示すグラフであり:

36

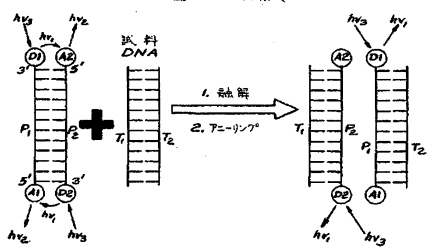
第9回はフルオレセインーdage: dTgeービレンプローブを用いた競台的検定における各種標的DNAの適度とフルオレセイン発光強度の関係を示すグラフであり:

第19回は異なる遺度のフルオレセインーの2。: dTz。ーピレンプローブを用いた競合的溶液ハイブリダイゼーションにおける標的DNA遺實と聲光強度の関係を示すグラフであり:

10 第11図はネオマイシンホスホトランスフェラーゼ遠伝子を含む。SP65プラスミドを検索するために、フルオレセイン・プラスミドービレンプローブを用いて行つた検合的ハイブリダイゼーションからのデータを示し;そして第12図は大腸菌エンテロトキシン遺伝子の検合的検定を示す。

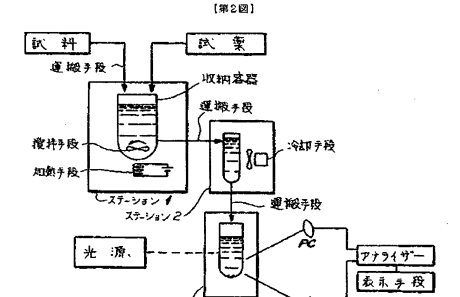
【第1図】

### 競合的 DNA 検茨

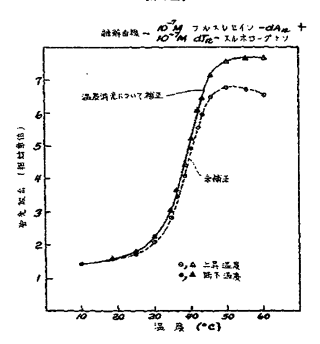


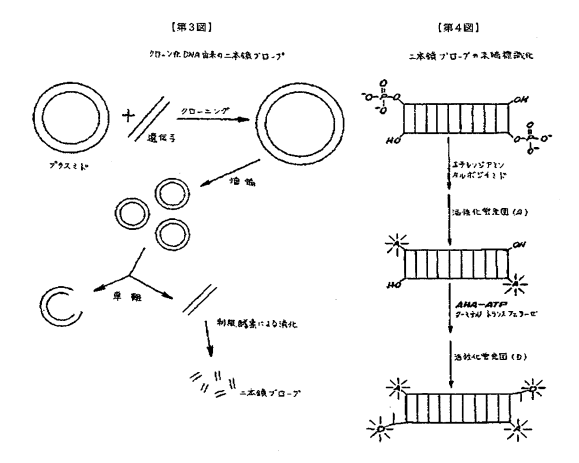
ar ar Estador

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentdben.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401... 6/14/2006

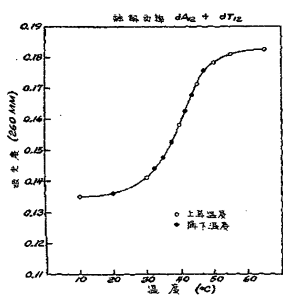


【第5図】

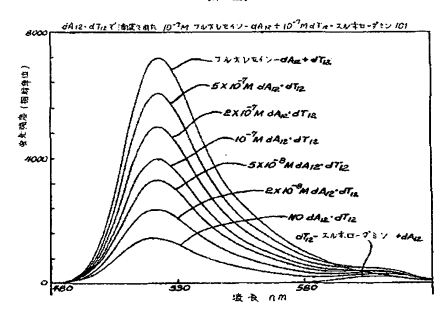




【第6図】



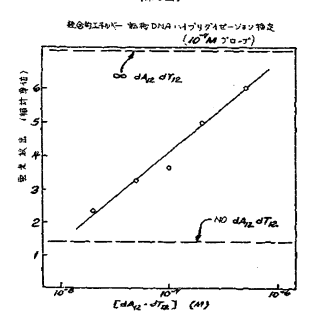
【第7図】



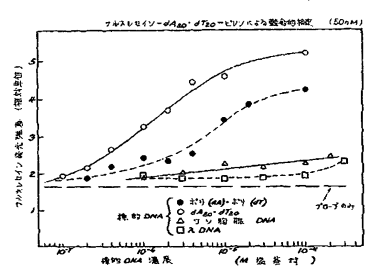
(22)

特許2619866

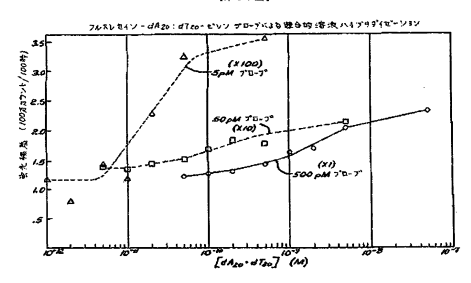
【第8図】



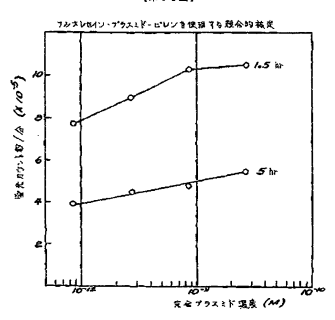
【第9図】



【第10図】



【第11図】



(24)

特許2619866

【第12図】

